

ReproCyc PRRS EU Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Pigs

Autorisiert

- Porcine reproductive and respiratory syndrome virus, type 1, strain PRRS 94881, Live
- Water for injection

Product identification

Name des Arzneimittels:

ReproCyc PRRS EU lyophilisate and solvent for suspension for injection for pigs
ReproCyc PRRS EU Lyophilisate and Solvent for Suspension for Injection for Pigs

Arzneilicher Wirkstoff:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Zieltierart(en):

Schwein

Art der Anwendung:

intramuskuläre Anwendung

Product details

Arzneilicher Wirkstoff und Stärke:

Verfügbar nur in [English](#)

10000000.00 50% tissue culture infectious dose / 1.00 Dose

Verfügbar nur in [English](#)
1.00 other / 1.00 Dose

Darreichungsform:

Lyophilisat und Lösungsmittel zur Herstellung einer Injektionssuspension

Withdrawal period by route of administration:

intramuskuläre Anwendung:

-

Schwein

- Fleisch und Innereien. 0 Tag

Anatomisch-therapeutisch-chemischer Veterinär-code (ATCvet-Code):

QI09AD03

Abgaberegulierung:

Verfügbar nur in [Czech](#) [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Zulassungsstatus:

Zulassung gültig

Authorised in:

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Beschreibung der Verpackung:

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Verfügbar nur in [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Verfügbar nur in [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

Rechtsgrundlage der Produktzulassung:

Verfügbar nur in [English](#) [Italian](#)

Zulassungsinhaber:

Boehringer Ingelheim Animal Health UK Limited

Marketing authorisation date:

26/03/2015

Für die Chargenfreigabe zuständige Produktionsstätten:

Boehringer Ingelheim Vetmedica GmbH

Zuständige Behörde:

The Veterinary Medicines Directorate

Zulassungsnummer:

Vm 08327/4301

Tag der Änderung des Zulassungsstatus:

6/11/2024

Referenzmitgliedstaat:

Irland

Verfahrensnummer:

IE/V/0444/001

Betroffene Mitgliedstaaten:

Österreich Belgien Bulgarien Kroatien Zypern Tschechische Republik Estland
Frankreich Deutschland Griechenland Ungarn Italien Lettland Liechtenstein
Litauen Luxemburg Niederlande Polen Portugal Rumänien Slowakei
Slowenien Spanien

Verfügbar nur in [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Lithuanian](#) [Portuguese](#) [Swedish](#) [Icelandic](#)
[Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000089639>